Rec'd PCT/PTO 05 OCT 2005

ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMEN (12) NACH DEM VERT EIT AUF DEM GEBIET DES S (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG PATENTW

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



10/552482

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. November 2004 (18.11.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/099311 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08L 63/00, C08G 59/50
- (21) Internationales Aktenzeichen:
- (22) Internationales Anmeldedatum:

4. Mai 2004 (04.05.2004)

PCT/EP2004/050697

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

03010122.4

5. Mai 2003 (05.05.2003) EP

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SIKA TECHNOLOGY AG [CH/CH]; Zugerstrasse 50, CH-6340 Baar (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GERBER, Ulrich [CH/CH]; Suracherstrasse 15, CH-8142 Uitikon-Waldegg (CH). WIGGER, Thomas [CH/CH]; Lielistrasse 3, CH-8904 Aesch bei Birmensdorf (CH).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

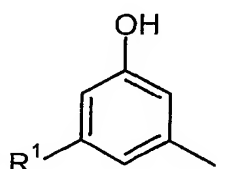
Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: MANNICH BASES AND METHOD FOR THE PRODUCTION OF MANNICH BASES

(54) Bezeichnung: MANNICHBASEN UND HERSTELLUNGSVERFAHREN VON MANNICHBASEN O 2004/09931



(1)

(57) Abstract: Disclosed are novel Mannich bases which are produced by using at least one phenolic compound of formula (I), formaldehyde, and at least one polyamine. Also disclosed is a two-step method for producing Mannich bases, by means of which low viscous Mannich bases are obtained.

(57) Zusammenfassung: Es sind neuartige Mannichbasen beschrieben zu deren Herstellung mindestens eine phenolische Verbindung der Formel (1) sowie Formaldehyd und mindestens ein Polyamin verwendet werden. Weiterhin wird ein zweistufiges Verfahren zur Herstellung von Mannichbasen offenbart, welches zu Mannichbasen mit niedriger Viskosität führt.

15

20

25

30

MANNICHBASEN UND HERSTELLUNGSVERFAHREN VON MANNICHBASEN

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft neuartige Mannichbasen sowie neue Verfahren zur Herstellung von Mannichbasen.

Stand der Technik

Mannichbasen sind schon lange bekannt. Phenol als Ausgangsmaterial hat den grossen Nachteil, dass die daraus hergestellten Mannichbasen noch Anteile von unreagiertem Phenol enthalten. Aufgrund der Toxizität von Phenol sind auf Phenol basierende Mannichbasen für viele Marktbereiche nicht einsetzbar. Deshalb sind grosse Bestrebungen getätigt worden, Phenolfreie Mannichbasen herzustellen. So wurde beispielsweise Mannichbasen auf Basis von Nonylphenol oder p-tert.- Butylphenol oder Cardanol entwickelt und kommerzialisiert.

Mannichbasen werden vor allem als Beschleuniger für Epoxidharze oder als Härter für Epoxidharze und Polyurethane eingesetzt. WO 00/15687 beschreibt beispielsweise einen Mannichbasen-Beschleuniger, welcher durch Transaminierung einer Mannichbase mit einem Amin hergestellt wird.

Ein grosser Nachteil bekannter Mannich-Härter ist die hohe Viskosität, die bei deren Herstellung aufgrund der Bildung von Oligomeren und Nebenprodukten entsteht. Aufgrund dessen werden die Mannichbasen-Härter üblicherweise in Abmischung von üblichen Polyaminen eingesetzt. Die Zumischung zusätzlicher Polyamine wirkt sich jedoch meist negativ auf die Eigenschaften der ausgehärteten Epoxidharz-Zusammensetzung aus.

10

Darstellung der Erfindung

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, neuartige Mannichbasen herzustellen, welche als Härter in zweikomponentigen Epoxidharz- und Polyurethan-Zusammensetzungen eingesetzt werden können und frei von Phenol sind.

Es wurde gefunden, dass Mannichbasen gemäss Anspruch 1 diese Eigenschaften zeigen und damit die Probleme des Standes der Technik überwunden werden konnten. Weiterhin wurde ein zweistufiges Herstellverfahren zur Herstellung von Mannichbasen gefunden, welches zu niedrigerer Viskosität der Mannichbasen führt.

Weg zur Ausführung der Erfindung

Die vorliegende Erfindung betrifft neuartige Mannichbasen zu deren Herstellung mindestens eine phenolische Verbindung der Formel (I) sowie Formaldehyd und mindestens ein Polyamin verwendet werden.

$$R^1$$
 (I)

In der obigen Formel (I) stellt der Rest R¹ entweder H oder CH₃ dar. Bevorzugt als phenolische Verbindung der Formel (I) ist m-Kresol.

Formaldehyd kann in dem Fachmann üblicherweise bekannten Formen direkt oder aus formaldhydabspaltenden Verbindungen zur Anwendung kommen. Bevorzugt ist Formaldehyd in Form als para-Formaldehyd oder als Formalin-Lösung. Besonders bevorzugt ist Formalin-Lösung.

Unter "Polyamin' wird eine Verbindung verstanden, welche zwei oder mehrere primäre Aminogruppen aufweist. Solche Polyamine sind dem Fachmann auf dem Gebiet der Epoxid- und Polyurethan-Chemie als Vernetzungsmittel bekannt. Besonders geeignet sind:

25

30

-Aliphatische Polyamine wie

Ethylendiamin, 1,2- und 1,3-Propandiamin, 2-Methyl-1,2-propandiamin, 2,2-Dimethyl-1,3-propandiamin, 1,3- und 1,4-Butandiamin, 1,3- und 1,5-Pentandiamin, 1,5-Diamino-2-methylpentan (MPMD), 1,6-Hexandiamin, 2,2,4- und 2,4,4-Trimethylhexamethylendiamin, 1,7-Heptandiamin, 1,8-Octandiamin, 4-Aminomethyl-1,8-octandiamin, 1,9-Nonandiamin, 1,10-Decandiamin, 1,11- Undecandiamin, 1,12-Dodecandiamin, Methyl-bis-(3-aminopropyl)amin, 1,3-Diaminopentan (DAMP), 2,5-Dimethyl-1,6-hexamethylendiamin, Diethylentriamin, Triethylentetramin (3,6-Diaza-octamethylendiamin), Tetraethylenpentamin, Pentamethylenhexamin, Dipropylentriamin, Tripropylentetramin, Tetra-propylenpentamin, 4,7-Diaza-decamethylen-1,10-diamin sowie Mischungen der vorgenannten Polyamine.

-cycloaliphatische Polyamine wie 1,3- und 1,4-Diaminocyclohexan, 1,2-Diaminocyclohexan(DCH), Bis-(4-aminocyclohexyl)-methan (PACM), Bis-(4-amino-3-methylcyclohexyl)-methan, Bis-(4-amino-3-ethylcyclohexyl)-methan, Bis-(4-amino-3,5-dimethylcyclohexyl)-methan, 1-Amino-3-aminomethyl-3,5,5-trimethylcyclohexan (= Isophorondiamin oder IPDA), 2- und 4-Methyl-1,3-diaminocyclohexan, 1,3- und 1,4-Bis-(aminomethyl)cyclohexan, 1,3-2,5(2,6)-Bis-(aminomethyl)-bicyclo[2.2.1]heptan (NBDA, hergestellt von Mitsui Chemicals), 3(4),8(9)-Bis-(aminomethyl)-tricyclo[5.2.1.02,6]decan, 3,9-Bis-(3-aminopropyl)-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5]undecan, 1,3- und 1,4-Xylylendiamin, Octahydro-4,7-methano-indene-2,5-diamin, Octahydro-4,7-methano-indene-1,6-diamin, Ethergruppen-haltige aliphatische Polyamine wie Bis-(2-aminoethyl)ether, 4,7-Dioxadecan-1,10-diamin, 4,9-Dioxadodecan-1,12-diamin und höhere Oligomere davon, Polyoxyalkylen-Polyamine mit theoretisch zwei oder drei Aminogruppen, erhältlich beispielsweise unter dem Namen Jeffamine® (hergestellit von Huntsman Chemicals), sowie Mischungen der vorgenannten Polyamine.

-aromatische Amine wie Toluylendiamin, Phenylendiamin, 4,4 – methylendianilin (MDA) sowie Mischungen der vorgenannten Polyamine.

Bevorzugt sind Polyamine ausgewählt aus der Gruppe umfassend DAMP, IPDA, 1,3- und 1,4-Diaminocyclohexan, 1,2-Diaminocyclohexan 1,3- und 1,4-Butandiamin, 1,3- und 1,5-Pentandiamin, MPMD, 1,3-Xylylendiamin,

1,3-Bis-(aminomethyl)cyclohexan, Diethylentriamin, Triethylentetramin (3,6-Diaza-octamethylendiamin), Tetraethylenpentamin, Pentamethylenhexamin, Dipropylentriamin, Tripropylentetramin, Tetrapropylenpentamin, 4,7-Diaza-decamethylen-1,10-diamin, Bis-(4-aminocyclohexyl)-methan, Bis-(4-amino-3-methylcyclohexyl)-methan, 3(4),8(9)-Bis-(aminomethyl)-tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]decan sowie Mischungen davon.

4

Besonders bevorzugt sind die Polyamine ausgewählt aus der Gruppe umfassend 1,3-Xylylendiamin, 1,3-Bis-(aminomethyl)cyclohexan, Diethylentriamin, Triethylentetramin (3,6-Diaza-octamethylendiamin), Tetraethylenpentamin, IPDA, 1,2-Diaminocyclohexan, 4,7-Diaza-decamethylen-1,10-diamin sowie Mischungen davon.

Selbstverständlich sind auch Mischungen solcher Polyamine mit anderen Polyaminen oder anderen Aminen möglich.

Die Auswahl der eingesetzten Polyamine beeinflusst stark die Eigenschaften der mit dem offenbarten Verfahren hergestellten Mannichbasen sowie der damit ausgehärteten Epoxid- oder Polyurethan-Systeme.

Mannichbasen lassen sich aus phenolischen Verbindungen der Formel (I), Formaldehyd, und Polyaminen herstellen. Die Herstellung von Mannichbasen ist nach üblichen einstufigen Verfahren möglich. Bevorzugt werden jedoch die Mannichbasen nach dem im folgenden beschriebenen zweistufigen Verfahren hergestellt.

25

30

10

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung stellt ein neues zweistufiges Verfahren für die Herstellung von Mannichbasen dar. Dieses erfindungsgemässe Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase zeichnet sich dadurch aus, dass in einer ersten Stufe mindestens eine phenolische Verbindung mit Formaldehyd in Gegenwart eines tertiären Amins zur Reaktion gebracht wird und in einer darauf folgenden Stufe mit mindestens einem Polyamin umgesetzt wird.

Als phenolische Verbindungen sind insbesondere solche geeignet, welche an o- und / oder p-Stellung zur Phenolgruppe unsubstituierte Positionen aufweisen. Bespiele hierfür sind Hydroxynaphtaline, Polyhydroxynaphtalie, Alkylphenole, Dialklyphenole, verbrückte Phenole, wie beispielsweise Tetrahydronaphtole. Auch polyphenolische Verbindungen, sowohl einkernige als auch mehrkernige, sind mitumfasst. Beispiele für solche polyphenolische Verbindungen sind Brenzkatechin, Resorcin, Pyrogallol, Phloroglucin, Bisphenol-A, Bisphenol-F.

Besonders geeignet sind phenolische Verbindungen, welche an o- und p-Stellung zur Phenolgruppe unsubstituierte Positionen aufweisen.

Bevorzugt sind phenolische Verbindung der Formel (I)

$$R^1$$
 (I)

wobei R¹ hierbei H oder CH₃ darstellen.

Als besonders bevorzugt gilt m-Kresol, wo in Formel (I) R¹ ein Wasserstoffatom darstellt.

15

Formaldehyd kann in dem Fachmann üblicherweise bekannten Formen direkt oder aus formaldhydabspaltenden Verbindungen zur Anwendung kommen. Bevorzugt ist Formaldehyd in Form als para-Formaldehyd oder als Formalin-Lösung. Besonders bevorzugt ist Formalin-Lösung.

20

Besonders geeignet sind als tertiäre Amine solche, die zusätzlich noch primäre Aminogruppen aufweisen, wie beispielsweise 1-(2-Aminoethyl)-piperazin. Bevorzugt sind tertiäre Amine der Formel (II), in welchen die Reste R^2 ein C_1 - C_6 -Alkyl darstellen und n=1, 2, oder 3 bedeuten:

$$R^{2} \longrightarrow N \longrightarrow NH_{2}$$
 (II)

Als R^2 bevorzugt gilt R^2 = Methyl oder Ethyl, insbesondere R^2 = Methyl. Als n bevorzugt ist n = 2.

Es können auch Mischungen von tertiären Amine eingesetzt werden. Unter Umständen können zusätzlich in der ersten Stufe auch noch Alkalihydroxide, Erdalkalihydroxide oder Mischungen davon eingesetzt werden.

Vorteilhaft wird in der ersten Stufe der Formaldehyd zu einer Mischung der phenolischen Komponente und des tertiären Amins zugegeben. Die Zugabe ist vorteilhaft derart gestaltet, dass unter Kühlung der ebenfalls gekühlte Formaldehyd langsam, beispielsweise tropfenweise, unter Rühren zugegeben wird, so dass nur ein geringfügiger Temperaturanstieg festgestellt wird. Es sollte darauf geachtet werden, dass die Temperatur 45° bis 50°C nicht überschreitet. Nach der Beendigung der Zugabe wird vorteilhaft noch während circa 1 Stunde die Temperatur auf etwa 45°C gehalten. Weiterhin ist das Arbeiten unter Inertgas empfohlen.

In einer zweiten Stufe wird eine Umsetzung mit mindestens einem Polyamin durchgeführt. Vorteilhaft wird in der zweiten Stufe langsam, beispielsweise tropfenweise, das aus der ersten Stufe resultierende Produkt zum Polyamin Stufe unter Rühren zugegeben. Hierbei sollte das Polyamin auf eine Temperatur von etwa 80°C erwärmt werden. Anschliessend an die Zugabe wird vorteilhaft unter Stickstoff auf eine Temperatur von etwa 110°C aufgeheizt Gleichzeitig wird das Reaktionswasser abdestilliert. Das noch nicht ausgetriebene Wasser wird vorzugsweise durch Anlegen von Vakuum abdestilliert.

Die Mannichbase kann sofort, vorzugsweise nach Abkühlung auf Raumtemperatur als Härter eingesetzt oder abgemischt werden. Die Mannichbase ist lagerstabil und ändert nicht wesentlich ihre Eigenschaften bei Lagerung.

30

25

Die Auswahl der eingesetzten Polyamine beeinflusst stark die Eigenschaften der mit dem offenbarten Verfahren hergestellten Mannichbasen

ausgehärteten Epoxid- oder Polyurethan-Systeme. sowie der damit Grundsätzlich sind alle dem Fachmann auf dem Gebiet der Epoxid- und Polyurethan-Chemie als Vernetzungsmittel bekannten Polyamine als Polyamin für den Einsatz im erfindungsgemässen Verfahren geeignet.

5

15

30

Besonders geeignete Polyamine sind:

-Aliphatische Polyamine wie

Ethylendiamin, 1,2- und 1,3-Propandiamin, 2-Methyl-1,2-propandiamin, 2,2-Dimethyl-1,3-propandiamin, 1,3- und 1,4-Butandiamin, 1,3- und 1,5-Pentandiamin, 1,5-Diamino-2-methylpentan (MPMD), 1,6-Hexandiamin, 2,2,4und 2,4,4-Trimethylhexamethylendiamin, 1,7-Heptandiamin, 1,8-Octandiamin, 4-Aminomethyl-1,8-octandiamin, 1,9-Nonandiamin, 1,10-Decandiamin, 1,11-Undecandiamin, 1,12-Dodecandiamin, Methyl-bis-(3-aminopropyl)amin, 1,3-Diaminopentan (DAMP), 2,5-Dimethyl-1,6-hexamethylendiamin, Diethylentriamin, Triethylentetramin (3,6-Diaza-octamethylendiamin), Tetraethylenpentamin, Pentamethylenhexamin, Dipropylentriamin, Tripropylentetramin, Tetrapropylenpentamin, 4,7-Diaza-decamethylen-1,10-diamin sowie Mischungen vorgenannten Polyamine.

-cycloaliphatische Polyamine wie 1,3- und 1,4-Diaminocyclohexan, 1,2-Diaminocyclohexan(DCH), Bis-(4-aminocyclohexyl)-methan (PACM), Bis-(4-20 amino-3-methylcyclohexyl)-methan, Bis-(4-amino-3-ethylcyclohexyl)-methan, Bis-(4-amino-3,5-dimethylcyclohexyl)-methan, 1-Amino-3-aminomethyl-3,5,5trimethylcyclohexan (= Isophorondiamin oder IPDA), 2- und 4-Methyl-1,3diaminocyclohexan, 1,3- und 1,4-Bis-(aminomethyl)cyclohexan, 1,3-2,5(2,6)-Bis-(aminomethyl)-bicyclo[2.2.1]heptan 25 (NBDA, hergestellt von Mitsui Chemicals), 3(4),8(9)-Bis-(aminomethyl)-tricyclo[5.2.1.02,6]decan, 3,9-Bis-(3aminopropyl)-2,4,8,10-tetraoxaspiro[5.5]undecan, 1,3- und 1,4-Xylylendiamin, Octahydro-4,7-methano-indene-2,5-diamin, Octahydro-4,7-methano-indene-1,6-diamin, Ethergruppen-haltige aliphatische Polyamine wie Bis-(2-aminoethyl)ether, 4,7-Dioxadecan-1,10-diamin, 4,9-Dioxadodecan-1,12-diamin und höhere Oligomere davon, Polyoxyalkylen-Polyamine mit theoretisch zwei oder drei Aminogruppen, erhältlich beispielsweise unter dem Namen Jeffamine®

(hergestellt von Huntsman Chemicals), sowie Mischungen der vorgenannten Polyamine.

-aromatische Amine wie Toluylendiamin, Phenylendiamin, 4,4 – methylendianilin (MDA) sowie Mischungen der vorgenannten Polyamine.

5

20

25

Bevorzugt sind Polyamine ausgewählt aus der Gruppe umfassend DAMP, IPDA, 1,3- und 1,4-Diaminocyclohexan, 1,2-Diaminocyclohexan 1,3- und 1,4-Butandiamin, 1,3- und 1,5-Pentandiamin, MPMD, 1,3-Xylylendiamin, 1,3-Bis-(aminomethyl)cyclohexan, Diethylentriamin, Triethylentetramin (3,6-Diaza-octamethylendiamin), Tetraethylenpentamin, Pentamethylenhexamin, Dipropylentriamin, Tripropylentetramin, Tetrapropylenpentamin, 4,7-Diaza-decamethylen-1,10-diamin, Bis-(4-aminocyclohexyl)-methan, Bis-(4-amino-3-methylcyclohexyl)-methan, 3(4),8(9)-Bis-(aminomethyl)-tricyclo[5.2.1.0^{2,6}]decan sowie Mischungen davon.

Besonders bevorzugt sind die Polyamine ausgewählt aus der Gruppe umfassend 1,3-Xylylendiamin, 1,3-Bis-(aminomethyl)cyclohexan, Diethylentriamin, Triethylentetramin (3,6-Diaza-octamethylendiamin), Tetraethylenpentamin, IPDA, 1,2-Diaminocyclohexan, 4,7-Diaza-decamethylen-1,10-diamin sowie Mischungen davon.

Selbstverständlich sind auch Mischungen solcher Polyamine mit anderen Polyaminen oder anderen Aminen möglich.

Mittels des erfindungsgemässen Verfahren hergestellte Mannichbasen weisen sehr niedrige Viskositäten auf. Das Verhältnis $k(\eta_1/\eta_2)$ zwischen Viskosität der Mannichbase hergestellt nach einstufigem Verfahren (η_1) zu der Viskosität der Mannichbase hergestellt nach erfindungsgemässen zweistufigem Verfahren (η_2) ist grösser 1, bevorzugt grösser 2.5, insbesondere grösser 3.

Das zur Bestimmung von η_1 relevante einstufige Verfahren zeichnet sich durch die Zugabe von Formaldehyd zu einer Mischung Polyamin und phenolischer Verbindung aus.

15

20

25

30

Die erzielte Viskosität der Mannichbase hergestellt nach dem erfindungsgemässen Verfahren hängt stark von der eingesetzten phenolischen Verbindung sowie vom eingesetzten Polyamin ab.

Besonders geeignete Mannichbasen weisen eine Viskosität bei 25°C kleiner als 1000 mPas. Bevorzugte Mannichbasen weisen Viskositäten im Bereich zwischen 200 und 700 mPas auf.

Dem Fachmann ist klar, dass bei dieser Art von Umsetzung in geringem Masse auch noch nicht reagierte Bestandteile im Endprodukt vorhanden sein können.

Die nach dem erfindungsgemässen Verfahren hergestellte Mannichbasen weisen nebst sekundären auch primäre Aminogruppen auf.

Weiterhin konnte gefunden werden, dass nach diesem Verfahren Mannichbasen hergestellt werden können, die keinen oder zumindest einen geringen Anteil an mehrkernigen Oligomeren aufweisen. Bevorzugt ist der Oligomerenanteil kleiner als 20 Gewichts-%, insbesondere kleiner als 10 Gewichts-% bezogen auf das Gewicht der Mannichbase.

Ebenso können mit diesem Verfahren Mannichbasen hergestellt werden, die einen sehr geringen Anteil an nicht reagierten phenolischen Verbindungen enthalten. Vorteilhaft ist, wenn die Mannichbase weniger als 1 Gewichts-%, insbesondere weniger als 0.5 Gewichts-%, bevorzugt weniger als 0.1 Gewichts-%, an nicht reagierter phenolischer Verbindung bezogen auf das Gewicht der Mannichbase aufweist.

Die erfindungsgemässen Mannichbasen sowie die aus dem erfindungsgemässen Verfahren resultierenden Mannichbasen finden beispielsweise Einsatz als Härter in der Härterkomponente von zweikomponentigen Epoxid- oder Polyurethansystemen. Die Mannichbasen können hier direkt oder als Bestandteile der Härterkomponente eingesetzt werden.

Besonders bevorzugt werden die Mannichbasen eingesetzt als Härter in zweikomponentigen Epoxidharz-Systemen, insbesondere in zweikomponentigen Epoxidharz-Klebstoffen.

Die mit diesen Mannichbasen gehärteten zweikomponentigen Epoxidoder Polyurethansysteme und die daraus erhaltenen Produkte weisen sehr vorteilhafte Eigenschaften auf.

Beispiele

Die im Folgenden genannten Beispiele dienen zur Veranschaulichung der Erfindung.

5

Beispiel einer zweistufigen Mannichbasenherstellung

Herstellung 1. Stufe

Die phenolische Verbindung wurde in einem Glaskolben vorgelegt und mit tertiärem Amin versetzt. Das Gemisch wurde auf 20°C gekühlt und dann wurde langsam und unter Kühlung kalte Formalinlösung (36.5 Gew.-% in Wasser) zugetropft. Es trat eine deutliche Wärmetönung auf. Die Innentemperatur wurde zwischen 40°C und 45°C gehalten. Nach der Beendigung der Zugabe wurde noch während 1 Stunden bei 40 – 45°C gerührt.

15

20

30

Herstellung 2. Stufe

Das in Tabelle 1 angegebene Polyamin wurde im Reaktor bei RT unter Stickstoff vorgelegt, auf 80°C erwärmt und das aus der ersten Stufe resultierende Zwischenprodukt unter Rühren langsam zugegossen. Es trat eine milde Wärmetönung auf. Unter Stickstoff wurde aufgeheizt auf ca. 110°C und gleichzeitig das Reaktionswasser unter Normaldruck abdestilliert. Nach 80% der theoretischen Menge Reaktionswasser wurde Vakuum angelegt und bis zur theoretischen Wassermenge abdestilliert.

25 Beispiel einer einstufigen Mannichbasenherstellung

Das in Tabelle 1 angegebene Polyamin, gegebenenfalls vorhandene tertiäre Amin sowie die phenolische Verbindung wurden vorgelegt. Unter Kühlung wurde bei einer Temperatur von 20 bis 30°C eine kalte Formalinlösung (36.5 Gew.-% in Wasser) zugetropft. Es trat eine erhebliche Wärmetönung auf. Unter Stickstoff wurde aufgeheizt auf ca. 110°C und gleichzeitig das Reaktionswasser unter Normaldruck abdestilliert. Nach 80% der theoretischen Menge Reaktionswasser wurde Vakuum angelegt und bis zur theoretischen Wassermenge abdestilliert.

Mannichbase:	B1	B 2	B3	84	B5	B6	B7	B8	B9	B10	B11	B12	B13	B14
Phenolische Verbindung									_					
m-Kresol (g)	108	108	108	108	108	108	108	24	24	24	24	24		
3,5-Xylenol (g)										-			122	122
Tertiäres Amin														
Dimethylaminopropylamin (g)	102	102	102	102	102	102	102	22	22	22	22	22		
1-(2-Aminoethyl)piperazin (g)				· ·									129	129
							-							
Formalin (36.5% aq) (g)	198	198	198	198	198	198	198	54	54	54	54	54	198	198
Polvamin														
MXDA (g)	408							7,10						
								<u> </u>						
(g) (J)		475							139	<u> </u>				
IPD (g)			511											10
DCH (g)				342						40,	i,		0,0	
				1						001	င္သ		342	342
FACIN(g)					618									
Laromin C 260 (g)						714								
DETA (g)							309					O		
												30		
		2	2	2	2	2	2	2	2	9	6	0	-	0
Viskosität (mPas)*	772 2		3272	466	18810	14180	368	571	296	501	25g	280	2000	107
	_			j j) ;)))) } }	-	200	- 2	200	007	7020	48/

Gew.-% Beschleuniger Tris-(2,4,6-dimethylamino-Tabelle 1. Beispiele für Mannichbasen.* gemessen als Abmischung mit 5 methyl)-phenol (Araldite HY-960, Vantico).

Beispiel der Verwendung einer Mannichbasen mit Epoxidharzen

Verschiedene Mannichbase wurden, gegebenenfalls in Kombination mit zusätzlichen Polyaminen als Härter mit einer Epoxidharz-Komponente bestehend aus 85% Bisphenol-A-Diglydiylether (kommerziell erhältlich von Vantico als Araldite GY-250) und 15% Trimethylolpropan-Trigylcidylether bei 20 bis 23°C und 50% relativer Luftfeuchtigkeit manuell gemischt und während 7 Tagen bei diesen Bedingungen ausgehärtet.

Die Zugfestigkeit, der E-Modul sowie die Bruchdehnung wurde an Prüfkörpern, welche bei 23°C und 50 % relativer Luftfeuchtigkeit während 7 Tagen ausgehärtet wurden, nach ISO 527 mit einer Zuggeschwindigkeit von 5 mm/min bestimmt

Die Topfzeit wurde von einer 100g- Mischung in einem isolierten zylindrischen Becher bei 23°C mittels Geltimer bestimmt.

Härterzusammensetzungen	H1 (g)	H2 (g)	<i>H3</i> (g)	<i>H4</i> (g)
B2 (g)	95			(0)
B7		95		
B10				47.5
B12			47.5	
DCH			47.5	
DETA				47.5
Tris-(2,4,6-dimethylaminomethyl)-phenol	5	5	5	5
Viskosität (mPas)	291	368	30	30
Ergebnisse nach Aushärtung mit Harzkon	nponente			
Zugfestigkeit (MPa)	18	31	10	41
E-Modul (MPa)	3567	3581	3830	4012
Bruchdehnung (%)	0.48	0.88	0.25	1.05
Topfzeit bei 25°C (min)	40	20	55	27

Tabelle 2. Verwendung von Mannichbase in Epoxidharzzusammensetzungen

Die Resultate aus Tabelle 2 zeigen, dass die Mannichbasen geeignet sind als Härter für Epoxidharze.

Patentansprüche

 Mannichbase, dadurch gekennzeichnet, dass zu deren Herstellung mindestens eine phenolische Verbindung der Formel (I)

$$\begin{array}{c}
\mathsf{OH} \\
\mathsf{R}^1
\end{array}$$

mit $R^1 = H$ oder CH_3 ,

5

sowie Formaldehyd und mindestens ein Polyamin verwendet werden.

- 2. Mannichbase gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass zu deren Herstellung in einer ersten Stufe mindestens eine phenolische Verbindung der Formel (I) mit Formaldehyd in Gegenwart eines tertiären Amins zur Reaktion gebracht wird und in einer darauf folgenden Stufe mit mindestens einem Polyamin umgesetzt wird.
- Mannichbase gemäss Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das
 tertiäre Amin die Formel (II) aufweist

$$R^{2} \longrightarrow N \longrightarrow NH_{2}$$
 (II)

mit $R^2 = C_1 - C_6$ -Alkyl und n = 1, 2, oder 3.

- 4. Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 2 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass in der ersten Stufe der Formaldehyd zu einer Mischung der phenolischen Verbindung der Formel (I) und des tertiären Amins zugegeben wird.
- 5. Mannichbase gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass in Formel (I) R¹ = H ist.

- 6. Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 3 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass in Formel (II) $R^2 = CH_3$ ist.
- 7. Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 3 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass in Formel (II) n = 2 ist.
 - 8. Mannichbase gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Viskosität bei 25°C kleiner als 1000 mPas ist, insbesondere im Bereich zwischen 200 und 700 mPas liegt.

15

20

- 9. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase, dadurch gekennzeichnet, dass in einer ersten Stufe mindestens eine phenolische Verbindung mit Formaldehyd in Gegenwart eines tertiären Amins zur Reaktion gebracht wird und in einer darauf folgenden Stufe mit mindestens einem Polyamin umgesetzt wird.
- 10. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase gemäss Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass in der ersten Stufe der Formaldehyd zu einer Mischung der phenolischen Verbindung und des tertiären Amins zugegeben wird.
 - 11. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 9 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass das tertiäre Amin die Formel (II) aufweist

$$R^{2} \stackrel{\text{R}^{2}}{\longrightarrow} N \stackrel{\text{III}}{\longrightarrow} N H_{2}$$

25

mit $R^2 = C_1-C_6$ -Alkyl und n = 1, 2, oder 3.

12. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase gemäss Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass in Formel (II) $R^2 = CH_3$ ist.

- 13. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase gemäss Anspruch 11 oder Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass in Formel (II) n = 2 ist.
- 14. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase gemäss einem der
 5 Ansprüche 9 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass die phenolische Verbindung der Formel (I)

$$\mathbb{R}^{1}$$
 (I)

mit $R^1 = H$ oder CH_3 , ist.

- 15. Verfahren zur Herstellung einer Mannichbase gemäss Anspruch 14,
 10 dadurch gekennzeichnet, dass in Formel (I) R¹ = H ist.
 - 16. Härterkomponente für zweikomponentige Epoxid- oder Polyurethansysteme, dadurch gekennzeichnet, dass diese Härterkomponente eine Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 1 bis 8 enthält.

15

- 17. Verwendung einer Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 1 bis 8 als Härter für Epoxid- oder Polyurethansysteme.
- 18. Epoxid- oder Polyurethansysteme, welche mindestens eine Mannichbase gemäss einem der Ansprüche 1 bis 8 enthalten.
 - 19. Epoxid- oder Polyurethansysteme, welche mindestens eine Mannichbase enthalten, welche nach einem Verfahren gemäss einem der Ansprüche 9 bis 15 erhalten werden.

25

20. Ausgehärtete Produkte, welche aus einem Epoxid- oder Polyurethansystem gemäss Anspruch 19 oder 20 erhalten wurden.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interponal Application No Page EP2004/050697

A. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MA		004/05009/
IPC 7	C08L63/00 59/50		
	to International Patent Classification (IPC) or to both national of	lassification and tPC	
	S SEARCHED		
IPC 7	documentation searched (classification system followed by class COSC COSC	ssification symbols)	
	,		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the exten	it that such documents are included in the floate	S CO2robod
		and the state of t	s scaldled
Electronic	data base consulted during the international search (name of c	ata base and where practical search torms us	
EPO-In	nternal, WPI Data, PAJ	the president terms us	seuj
		•	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
			rietevant to Gain No.
Α	WO 98/15588 A (SHELL INT RESE/	ARCH)	1-20
	16 April 1998 (1998-04-16) claim 1	•	
	page 7, line 2		
	page 8, line 32		
	page 15, lines 12-33		
A	US 4 269 742 A (GOEKE ULRICH E	T AL)	1-20
	26 May 1981 (1981-05-26) the whole document	•	
	one whore document		
		•	
			·
	•		
	•		
		•	
	·	•	
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	In annex.
° Special cate	egories of cited documents:		
"A" documer	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	*T* later document published after the int or priority date and not in conflict with cited to understand the majority of the priority.) the application but
"E" earlier do	ocument but published on or after the international	invention	eory underlying the
"L" documen	Nt Which may throw doubts on orderity, claim(a), or	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno involve an inventive stop when the	i he considered to
citation	or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	Plaimod invention
Other III		cannot be considered to involve an indocument is combined with one or memory, such combination being obvious the art	ore other such door
P* document later tha	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same patent	
Date of the ac	ctual completion of the international search	Date of mailing of the International sea	
6	August 2004		
		18/08/2004	
vame and ma	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	Tel. (+31–70) 340–2040. Tx. 31 651 eno ni		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Marquis, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interior No PCT EP2004/050697

					
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9815588	A	16-04-1998	AT	192462 T	15-05-2000
			AU	720170 B2	25-05-2000
			AU	5117898 A	05-05-1998
			BR	9712186 A	31-08-1999
			CN	1232478 A	20-10-1999
			DE	69701888 D1	08-06-2000
			DE	69701888 T2	05-10-2000
			WO	9815588 A1	16-04-1998
			ΕP	0929591 A1	21-07-1999
			ES	2146485 T3	01-08-2000
			HU	9904550 A2	28-05-2000
			JP	2001501669 T	06-02-2001
•			KR	2000048881 A	25-07-2000
بدع في يوريدن هذا بالك مالة الله هو يناة الكرامي الله الله	· 	، جه نسب سال دی، شان این سال سال سال بسال سال سال سال سال سال	ZA	9708831 A	22-04-1998
US 4269742	Α	26-05-1981	DE	2805853 A1	16-08-1979
			DE	2823682 A1	06-12-1979
			AT	379606 B	10-02-1986
			AT	98379 A	15-06-1985
			DE	2861106 D1	03-12-1981
	•		DK	· 8979 A ,	_
			EP	0003479 A1	22-08-1979
			IE	47829 B1	27-06-1984

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interponales Aktenzeichen
PCT-EP2004/050697

		PC-EP2	004/050697
A. KLASS IPK 7	CO8L63/00 C. 59/50		
Nach der In	temationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE	The state of the s	
Recherchie IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym CO8G CO8L	bole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Geb	icta fallan
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. verwende	te Suchbegriffe)
FLO-TII	ternal, WPI Data, PAJ		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	WO 98/15588 A (SHELL INT RESEARC 16. April 1998 (1998-04-16)	H)	1-20
	Anspruch 1		
	Seite 7, Zeile 2 Seite 8, Zeile 32		
	Seite 15, Zeilen 12-33		
Α	US 4 269 742 A (GOEKE ULRICH ET	AT X	
	26. Mai 1981 (1981-05-26)	AL)	1–20
	das ganze Dokument		
enthe	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffen	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : tilchung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlichen Prioritätsd	thi worden isl und mit der
E älteres E	on als desonders bedeutsam anzusehen ist Ookument, das iedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern n Erfindung zugrundellegenden Prinzip Theorie angegeben ist	ur zum Verständnis des der
L Veröffen	illichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffent	lichung nicht als neu oder auf
	en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	*Y* Veröffentlichung von besonderer Bedi	rachtet werden Bulling: die heansprichte Erfindung
"O" Veröffen	tlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung	werden, wenn die Veröffentlichung m	ill einer oder mehreren anderen
P Veröffen	nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht llichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	veronentlichungen dieser Kategorie i diese Verbindung für einen Fachman	n Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist
	bschlusses der Internationalen Recherche	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe Absendedatum des internationalen R	
6.	August 2004	18/08/2004	
Name und Po	estanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl.		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Marquis, D	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter	nales Aktenzeichen
PCT	EP2004/050697

Im Recherchenberio angeführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9815588	Α	16-04-1998	AT AU	. 192462 720170		15-05-2000 25-05-2000
			AU	5117898	Α	05-05-1998
			BR	9712186	Α	31-08-1999
			CN	1232478	Α	20-10-1999
			DE	69701888		08-06-2000
			DE	69701888	· —	05-10-2000
			MO	9815588	A1	16-04-1998
			EP		A1	21-07-1999
			ES	2146485		01-08-2000
			HU	9904550	A2	28-05-2000
			JP	2001501669	T	06-02-2001
			KR	-	Α	25-07-2000
	·	·	ZA 	9708831	A	22-04-1998
US 4269742	Α	26-05-1981	DE	2805853	A1	16-08-1979
	•		DE	2823682	A1	06-12-1979
	•	•	AT	379606	В	10-02-1986
			AT	98379	Α	15-06-1985
			DE	2861106	D1	03-12-1981
•		·	DK		А,В,	12-08-1979
			EP	· · ·	A1	22-08-1979
	•		IE	47829	B1	. 27-06-1984